

# FLIMABEND 100 MG/G SUSPENSION FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS AND PIGS

Heimilað

- Flubendazole

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

FLIMABEND 100 MG/G SUSPENSION FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS AND PIGS

### Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Hænsn (holdakjúklingur)

Svín

Hænsn

### Leið stjórnslu:

Til inntöku

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lyfjaform:**

Mixtúra, dreifa

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til inntöku:**

•

**Hænsn (holdakjúklingur)**

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

•

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

Dose 1 mg/kg body weight for 5 days

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

Dose 2.5 mg/kg body weight for 2 days

•

**Hænsn**

- Eggs. 0 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QP52AC12

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Rúmenía

---

**Fáanlegt í:**

Rúmenía

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

### **Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

### **Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

### **Markaðsleyfishafi:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

### **Dagsetning markaðsleyfis:**

22/11/2017

---

### **Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

### **Ábyrgt yfirvald:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Markaðsleyfisnúmer:**

170268

---

### **Dagsetning á breytingu stöðu:**

14/02/2024

---

### **Umsjónarland (RMS):**

Frakkland

---

**Ferilsnúmer:**FR/V/0242/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaría Tékkland Danmörk Eistland Þýskaland Grikkland  
Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Holland Noregur Pólland Portúgal  
Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

eu-puar-frv0242001-mr-rpe\_93-en.pdf